## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-246247

(43)Date of publication of application: 11.09.2001

(51)Int.CI.

B01J 21/06 B01D 53/86 B01D 53/94 B01J 21/18 B01J 27/18 B01J 35/02 CO2F

(21)Application number: 2000-063172

(71)Applicant: MITSUBISHI HEAVY IND LTD

(22)Date of filing:

08.03.2000

(72)Inventor: NOJIMA SHIGERU

IIDA KOZO

#### (54) METHOD FOR PRODUCING PHOTOCATALYST

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce a photocatalyst which can be held stably in a particulate state even when it is pulverized and can develop a quantum size effect and a method for decomposing harmful substances using the photocatalyst. SOLUTION: When TiO2 is produced by hydrolyzing a titanium alkoxide as a TiO2 raw material, after the hydrolysis, the product is subjected to acid treatment or alkali treatment to form a

TiO2 precursor, and TiO2 is pulverized.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特期2001-246247 (P2001-246247A)

(43)公開日 平成13年9月11日(2001.9.11)

(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ					<u>-</u>	テーマコード(参考)
B01J	21/06			B 0	1 J	21/06			Α	4 D 0 3 7
									M	4D048
B 0 1 D	53/86					21/18			M	4G069
		ZAB				27/18			Α	
	53/94			35/02					J	
			審查請求	未請求	<b>收</b> 髓	マダイ できゅう できょう でんりゅう かんりゅう でんしょう かんしょう はいしょう はいまま しゅう	OL	全	8 頁	) 最終頁に続く
(21)出願番号		特顧2000-63172(P2000-	172(P2000-63172)			√ 000006	5208			
						三菱重	工業株	式会社	±	
(22)出顧日		平成12年3月8日(2000.3	東京都千代田区丸の内二丁目5番1号					丁目5番1号		
				(72)	発明者	野島	繁			
						広島県	広島市	西区	見音新	叮四丁目6番22号
						三菱	重工業	株式会	会社広	研究所内
				(72)	発明者	<b>新田</b>	耕三			
				広島県広島市西区観音新町四丁目 三菱重工業株式会社広島研究所						
				(74)	代理人	100078	3499			
						弁理士	光石	俊郎	B G	<b>外2名</b> )
				!						最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 光触媒の製造方法

#### (57)【要約】

【課題】 光触媒の製造方法を提供する。

【解決手段】  $TiO_2$  原料のチタニウムアルコキシドを加水分解して $TiO_2$ を生成するに際し、加水分解後に、酸処理又はアルカリ処理して $TiO_2$  前駆体を形成し、 $TiO_2$  を微粒子化する。

(2)

. . . . . \_

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】  $TiO_2$  原料のチタニウムアルコキシドを加水分解して $TiO_2$  を生成するに際し、加水分解後に、酸処理又はアルカリ処理して $TiO_2$  前駆体を形成し、 $TiO_2$  を微粒子化することを特徴とする光触媒の製造方法。

1

【請求項2】 請求項1において、

酸処理が硝酸処理又は塩酸処理であり、アルカリ処理が アンモニア水処理であることを特徴とする光触媒の製造 方法。

【請求項3】 請求項1において、

チタニウムアルコキシドにSi, Al, Zr, P及びB の有機金属化合物の少なくとも一種を添加することを特徴とする光触媒の製造方法。

【請求項4】 気相中又は水溶液中の有害物質を請求項 1乃至3の製造方法により得られた光触媒に接触させ、 有害物質を分解処理することを特徴とする有害物質の分 解方法。

【請求項5】 請求項4において、

上記有害物質がダイオキシン類、ポリハロゲン化ビフェニル類、ハロゲン化ベンゼン類、ハロゲン化フェノール類及びハロゲン化トルエン類から選ばれる少なくとも一種のハロゲン化芳香族化合物並びに高縮合度芳香族炭化水素、環境ホルモンであることを特徴とする有害物質の分解方法。

【請求項6】 請求項5において、

上記ダイオキシン類が、ポリ塩化ジベンゾーpーダイオキシン類(PCDDs)、ポリ塩化ジベンゾフラン類(PCDFs)、ポリ臭化ジベンゾーpーダイオキシン類(PBDDs)、ポリ臭化ジベンゾフラン類(PBDFs)、ポリ弗化ジベンゾーpーダイオキシン類(PFDFs)、ポリ沃素化ジベンゾーpーダイオキシン類(PIDDs)、ポリ沃素化ジベンゾフラン類(PIDDs)、ポリ沃素化ジベンブフラン類(PIDDs)、ポリ沃素化ジベンブフラン類(PIDFs)であることを特徴とする有害物質の分解方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、光触媒及び該光触媒を用いた有機化合物の分解方法に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】例えば都市ゴミ焼却炉、産業廃棄物焼却炉、汚泥焼却炉等の各種焼却炉から排出される排ガス又は排水中には、窒素酸化物の他、ダイオキシン類やPCB類に代表される有害なハロゲン化芳香族化合物、高縮合度芳香族炭化水素、環境ホルモン等の有害物質が含有される場合があり、人体や動植物に被害をもたらし、自然環境を破壊するものとして、深刻な社会問題化している。

【0003】光触媒は紫外光等の光を利用して吸着した 種々の炭化水素を酸化分解できるため、エネルギーを外 2

部から与える必要がなく、地球に優しい環境保護手段の一つである。特に近年ダイオキシン類等の環境ホルモン物質の放散抑制が叫ばれており、光触媒等の利用により無害化する手法が種々検討されている。

【0004】しかしながら、現状の光触媒として一般に利用されているアナターゼ型の $TiO_2$ は、図2の破線に示すように、その粒径が200 Å以上と大きいので、量子サイズ効果を有する粒径レベルまでに到達していない。このため、 $TiO_2$  を微粒化して量子サイズ効果を発現させ、触媒活性を向上させることの試みがなされているが、単に微粒化しただけでは、 $TiO_2$  が再凝集して粗大化するという問題がある。この結果、微細化しても再凝集等により粗大化せず、触媒活性効果を有効に発現させることができる光触媒の開発が要望されている。

【0005】本発明は、上記問題に鑑み、光触媒をより 微細化しても安定に微粒子状を保持し、量子サイズ効果 を発現させることができる光触媒及びそれを用いた有害 物質の分解方法を提供することを課題とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】前記課題を解決する[請求項1]の発明は、 $TiO_2$ 原料のチタニウムアルコキシドを加水分解して $TiO_2$ を生成するに際し、加水分解後に、酸処理又はアルカリ処理して $TiO_2$ 前駆体を形成し、 $TiO_2$ を微粒子化することを特徴とする。

【0007】[請求項2]の発明は、請求項1において、酸処理が硝酸処理又は塩酸処理であり、アルカリ処理がアンモニア水処理であることを特徴とする。

【0008】 [請求項3] の発明は、請求項1において、チタニウムアルコキシドにSi, Al, Zr, P及びBの有機金属化合物の少なくとも一種を添加することを特徴とする。

【0009】[請求項4]の発明は、気相中又は水溶液中の有害物質を請求項1乃至3の製造方法により得られた光触媒に接触させ、有害物質を分解処理することを特徴とする。

【0010】 [請求項5] の発明は、請求項4において、上記有害物質がダイオキシン類、ポリハロゲン化ビフェニル類、ハロゲン化ベンゼン類、ハロゲン化フェノール類及びハロゲン化トルエン類から選ばれる少なくとも一種のハロゲン化芳香族化合物並びに高縮合度芳香族炭化水素、環境ホルモンであることを特徴とする。

【0011】[請求項6]の発明は、請求項5において、上記ダイオキシン類が、ポリ塩化ジベンゾーpーダイオキシン類(PCDDs)、ポリ塩化ジベンゾフラン類(PCDFs)、ポリ臭化ジベンゾーpーダイオキシン類(PBDDs)、ポリ弗化ジベンゾーpーダイオキシン類(PBDs)、ポリ弗化ジベンゾフラン類(PFDFs)、ポリ沃素化ジベンゾーpーダイオキシン類(PI

DDs)、ポリ沃素化ジベンゾフラン類 (PIDFs)

3

であることを特徴とする。

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施形態を説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

【0013】本発明に係る光触媒の製造方法は、TiO2原料のチタニウムアルコキシドを加水分解してTiO2を生成するに際し、加水分解後に、酸処理又はアルカリ処理してTiO2前駆体を形成し、TiO2を微粒子化するようにしたものである。ここで、上記光触媒の細孔径は100Å以下(特に好ましくは50Å以下)に微粒子化されるものとなる。なお、微粒子の条件は反応時間pHにより左右されるが、平均100Åを超えない程度の光触媒を得るようにすればよい。これは、100Åを超える場合には、図2に示すように、量子サイズ効果が有効に発現せず、触媒活性が良好でないからである。

【0014】上記酸処理が硝酸処理又は塩酸処理が好ましく、一方のアルカリ処理はアンモニア水処理が好ましい。

【0015】また、pHスイングを繰り返すことにより、微粒子化の効果が発現する。pHスイングの幅は、pH2~13の範囲とするが好ましい。

【0016】上記光触媒の原料は金属アルコキシド(エチル基、メチル基、プロピル基、ブチ基等)を用いた液相状態が好ましいが、TiO2原料として、TiCl4溶液、TiSO4溶液、Ti(SO4)2溶液、チタニアゾル等の溶液であってもよい。

【0017】上記チタニウムアルコキシドには、Si, Al, Zr, P及びBの有機金属化合物の少なくとも一種を添加した複合酸化物の光触媒とすることによっても微粒子化が発現する。なお、上記有機金属化合物の添加は特に限定されないが、TiO2原料に最初に添加して、混合するようにすればよい。

【0018】また、本発明では上記酸又はアルカリ処理 並びに複合酸化物化処理を併用することによっても微粒 子化を促進することができる。

【0019】本発明により微粒子化TiO2 は比表面積 も増大するので有機物等の吸着能が増大し、量子サイズ 効果が働くため、光触媒作用が飛躍的に向上することに なる。

【0020】光触媒とは紫外光を利用して水からヒドロキシラジカルが形成され、このヒドロキシラジカルが高性能な酸化能力を有するため、有機化合物等を常温で酸化分解することができる。

【0021】本発明による光触媒は紫外光を利用することでさらに効果が発現する。また、オゾンを添加することにより酸化能力は増加する。さらに、これらの併用によりダイオキシン類の有害物質の分解の相乗効果が発現される。

【0022】ここで、本発明の光触媒で分解処理する有害物質とは、窒素酸化物の他、ダイオキシン類やPXB

(Xはハロゲンを表す。)類に代表される有害なハロゲン化芳香族化合物、高縮合度芳香族炭化水素等の有害物質をいうが、本発明の酸化触媒作用により分解できる有害物質(又は環境ホルモン)であればこれらに限定されるものではない。

【0023】本発明で分解処理する芳香族ハロゲン系化 合物としては、ダイオキシン類やPCB類に代表される 有害な物質(例えば環境ホルモン)であればこれらに限 定されるものではない。ここで、前記ダイオキシン類と は、ポリハロゲン化ジベンゾーpーダイオキシン類(P XDDs) 及びポリハロゲン化ジベンソフラン類 (PX DFs) の総称であり(Xはハロゲンを示す)、ハロゲ ン系化合物とある種の有機ハロゲン化合物の燃焼時に微 量発生するといわれる。 ハロゲンの数によって一ハロゲ ン化物から八ハロゲン化物まであり、これらのうち、特 に四塩化ジベンゾーp-ダイオキシン (T4 CDD) は、最も強い毒性を有するものとして知られている。な お、有害なハロゲン化芳香族化合物としては、ダイオキ シン類の他にその前駆体となる種々の有機ハロゲン化合 20 物 (例えば、フェノール、ベンゼン等の芳香族化合物 (例えばハロゲン化ベンゼン類, ハロゲン化フェノール 及びハロゲン化トルエン等)、ハロゲン化アルキル化合 物等)が含まれており、灰中から除去する必要がある。 すなわち、ダイオキシン類とは塩素化ダイオキシン類の みならず、臭素化ダイオキシン類等のハロゲン化ダイオ キシン類を表す。また、PXB類(ポリハロゲン化ビフ エニル類)はピフェニルにハロゲン原子が数個付加した 化合物の総称であり、ハロゲンの置換数、置換位置によ り異性体があるが、PCB(ポリ塩化ビフェニル)の場 合では、2,6-ジクロロビフェニル、2,2'-ジクロ ロビフェニル、2,3,5-トリクロロビフェニル等が 代表的なものであり、毒性が強く、焼却した場合にはダ イオキシン類が発生するおそれがあるものとして知られ ており、除去する必要がある。なお、PXB類には当然 コプラナーPXBも含まれるのはいうまでもない。

【0024】また、高縮合度芳香族炭化水素は多核芳香族化合物の総称であり、単数又は複数のOH基を含んでもよく、発癌性物質として認められており、これらも分解除去する必要がある。

【0025】また、多くの製造工程においては、煤塵に加えて、例えばホルムアルデヒド、ベンゼン又はフェノールのような気体状有機化合物を含む排ガスが発生することもある。これらの有機化合物もまた、環境汚染物質であり、人間の健康を著しく損ねるので、これらも分解除去する必要がある。

【0026】また、本発明で処理される窒素酸化物とは、通常NO及びNO2の他、これらの混合物をいい、NOxとも称されている。しかし、該NOxにはこれら以外に各種酸化数の、しかも不安定な窒素酸化物も含まれている場合が多い。従ってxは特に限定されるもので

5

はないが通常1~2の値である。雨水等で硝酸、亜硝酸 等になり、またはNOは光化学スモッグの主因物質の一 つであるといわれており、人体には有害な化合物であ る。

【0027】本発明による得られた上記光触媒を使用す ることにより、上述した有害物質である窒素酸化物、ハ ロゲン化芳香族化合物、高縮合度芳香族炭化水素等の有 害物質や気体状有機化合物を接触的に還元又は分解して 無害化処理することができる。ここで、上記有害物質の 内排ガス中のハロゲン化芳香族化合物、ハロゲン化芳香 族化合物の前駆体、PXB等のハロゲン化芳香族化合 物、高縮合度芳香族炭化水素、環境ホルモンは、本発明 のように微粒子化した光触媒とすることにより、量子サ イズ効果の発現により酸化分解効果が向上し、無害化処 理がなされる。

【0028】本発明にかかる光触媒をガラス基板等の担 体に固定化した触媒装置を形成し、紫外線照射装置から 紫外線を照射することにより、排水中の環境ホルモン等 の有害物質を分解除去することができる。

【0029】また、本発明の光触媒は気相に液相中の有 害物質の分解にとどまらず、気相中のダイオキシン類等 の有害有機化合物の分解においても有効な光触媒機能を 発揮することができる。

【0030】すなわち、本発明にかかる光触媒を用いる ことにより、例えば都市ゴミ焼却炉、産業廃棄物焼却 炉、汚泥焼却炉等の各種焼却炉から排出される排ガス中 の煤塵を除塵装置で除去した後、排ガス中の窒素酸化 物、ハロゲン化芳香族化合物、高縮合度芳香族炭化水 素、環境ホルモン等の有害物質を分解除去することがで

【0031】また、本発明の光触媒は常温でダイオキシ ン類等を分解できるので、従来の酸化触媒のように処理 温度を200~300℃と高温にする必要はない。よっ て、常温で分解するので、ダイオキシン類の前駆体の再 合成によりダイオキシン類が発生せず、好ましい処理温 度であるからである。

【0032】特に、除塵装置(例えばバグフィルタ等) で処理する際に排ガスを冷却して低温(150℃以下) とした場合であっても、従来のように裁可熱再加熱する ことなく排ガス中の有害物質を処理することが可能とな

【0033】また、煙突の開口部に本触媒装置を設ける ことにより、紫外線照射装置を別途用いることなく、太 陽光により光触媒を活性化させ、排気される排ガス中の 有害物質を分解除去することができる。

【0034】さらに、本発明による光触媒は直接蛍光管 の表面に薄く塗布することで、該蛍光管からの光分解に より、室内又はトンネル内等における揮発性ガス等の有 害物質を分解除去することができる。

[0035]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明す るが、本発明はこれらに限定されるものではない。 【0036】<実施例1>

「粉末光触媒1の調整] チタニウムイソプロポキシド (Ti (OC<sub>3</sub> H<sub>7</sub>)<sub>4</sub>) 25 c c 採取し、イソプロパ ノール 2 5 c c を一気に滴下し、400 r p m で 10分 間室温において攪拌を行い、溶液Aを得る。また、イオ ン交換水100ccとイソプロパノール200ccとを 混合して溶液Bを得る。また、溶液Aに溶液Bを加え、 400 r p m で 2 時間、60℃で攪拌し、加水分解によ り水酸化チタンを形成させたスラリーを得る。また、上 記スラリーに濃硝酸10ccとイオン交換水100cc との混合液を滴下して、60℃で2時間攪拌する。その 後、水洗後乾燥し、400℃で3時間焼成をおこなっ て、光触媒1を

【0037】 [粉末光触媒2の調整] 上記光触媒1の製 造において、溶液Aの調整時に、チタニウムイソプロポ キシドとシランエトキシド (Si (OC<sub>2</sub> H<sub>5</sub>)<sub>4</sub>)を 4 c c 追加滴下して溶液Aとした。その後、光触媒1の 調整方法と同様に操作して、TiO2・SiO2複合酸 化物よりなる光触媒2を得た。

【0038】 [粉末光触媒3、4の調整] 上記光触媒1 の調整方法において、水酸化チタンスラリーに添加する 液として濃硝酸の代わりに、濃塩酸(HC1:35 %)、濃アンモニア水 (NH3:28%) を各々添加し て、60℃で2時間攪拌した。その後、光触媒1と同様 に操作して、TiO2 によりなる光触媒粉末3, 4を得 た。

【0039】 [粉末光触媒5の調整] 上記光触媒1の調 整方法において、水酸化チタンスラリーに硝酸水溶液を 添加して60℃で2時間攪拌を行った。その後、光触媒 1と同様に操作して、TiO2 によりなる光触媒粉末5

【0040】 [粉末光触媒6、7、8、9の調整] 上記 光触媒2の調整方法において、シランエトキシドの代わ りにアルミニウムプロポキシド(Al(OC 3 H<sub>7</sub> )<sub>3</sub> )、ジルコニウムプロポキシド (Zr (OC 3 H<sub>7</sub> )<sub>4</sub> )、ホウ素プロポキシド(B(OC<sub>3</sub> H<sub>7</sub>) 3)、リンプロポキシド(P(OC<sub>3</sub> H<sub>7</sub>)<sub>3</sub>)を、各 々4cc滴下して、溶液Aを調整した。その後、光触媒 2と同様に操作して、TiO2・Al2O3複合酸化 物、TiO2・Zr2O3 複合酸化物、TiO2・B2 O<sub>3</sub> 複合酸化物、TiO<sub>2</sub>・P<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 複合酸化物により なる光触媒粉末6、7、8、9を得た。

【0041】 [粉末光触媒10の調整] 上記光触媒1の 調整方法において、溶液Aは硫酸チタニル23gとイオ ン交換水200ccとの溶液を用いた。また、溶液Bは 濃アンモニア水30ccとイオン交換水200ccとの 溶液を用いた。溶液Aと溶液Bとを混合して、水酸化チ

50 タンスラリーを得た。得られたスラリーに濃硫酸10c

7

【0042】 [比較触媒 1 , 2 の調整] 上記光触媒 1 の 調整方法において、溶液 A と溶液 B とを混合して得られた水酸化チタンスラリーに、硝酸溶液を添加せずに、光触媒 1 と同様に調整した T i  $O_2$  よりなる比較触媒 1 を得た。また、通常のアナターゼ型 T i  $O_2$  (石原産業製、「MC-50」商品名)を比較 2 として、以下の活性評価試験に供した。

【0043】得られた光触媒の比表面積及びX線回折法により求めた $TiO_2$ の結晶子径を下記「表1」に示す。

【0044】<活性評価試験>上記光触媒1~10、比較触媒1,2を用いて光触媒の活性評価を行った。試験方法はダイオキシン類の模擬物質となるジベンゾフランの液相分解試験である。原料のジベンゾフラン水溶液は以下の方法により調整した。先ず、ジベンゾフラン0.05gをメタノール1ccに超音波水洗浄機で3分間分散させ、さらにジベンゾフランメタノール溶液60μLを純水250ccに溶解させた。0.5g/Lにて粉末光触媒を添加し、23℃で600rpmにて槽型反応器を攪拌した。紫外光は20WのUV出力のものを用いた。

【0045】試験装置の概略を図1に示す。図1に示す

8

ように、試験装置は、恒温水槽11内に設けられた反応容器12と該反応容器内に周囲が保護管12により保護された紫外線ランプ13と、上記恒温水槽11の温度を制御する恒温水槽制御手段14と、紫外線ランプ13を制御する紫外線ランプ制御手段15とからなり、恒温水槽11内に光触媒を含有したジベングフラン水溶液16を投入し、攪拌手段17を用いてスターラ17で該ジベングフラン水溶液16を攪拌してなるものである。

【0046】分析は光照射15分後、30分後のジベン ゾフラン溶液濃度を分析した。分析方法は、所定時間光 照射後、スラリーをサンプリングし、遠心分離器で分離 した上澄み液を用いて、ガスクロマトグラフィー分析に よりジベンゾフラン濃度を求めた。この結果を、下記 「表1」に示す。

【0047】なお、実測の結果、初期のジベンゾフラン 濃度は4.0mg/Lであり、UVのみ(光触媒なし)、 光触媒のみ(UVなし)では、ほとんどジベンゾフラン は分解されないことを確認している。

【0048】また、「表1」には、各時間におけるジベ 20 ンゾフラン濃度(C)を初期(C<sub>0</sub>)に対するC/C<sub>0</sub> にて表示した。

[0049]

【表1】

	9					10	
粉末光蝕	調製法 (pH処理)		物性値	<u> </u>	ジベン/フラン <b>分解率</b> (C/C。)		
媒番号		組成	比表面積 ( m²/g)	結晶子径 (Å)	光照射 15分後	光照射 30分後	
1	硝酸処理	TiO <sub>2</sub>	180	4 5	0. 7 6	0. 5 8	
2	硝酸処理	TiO <sub>2</sub> · SiO <sub>2</sub>	2 3 0	3 6	0. 7 4	0. 5 1	
3	塩酸処理	TiO <sub>2</sub>	170	5 0	0. 7 7	0. 5 3	
4	アンモニア 処理	TiO2	180	4 8	0. 7 6	0. 5 4	
5	硝酸+ 7%=7 処理	TiO <sub>2</sub>	190	4 4	0. 73	0. 5 5	
6	硝酸処理	TiO <sub>2</sub> • Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	200	4 3	0. 7 5	0. 5 6	
7	硝酸処理	TiO <sub>2</sub> · ZrO <sub>2</sub>	2 1 0	4 1	0. 7 4	0. 5 4	
8	硝酸処理	TiO <sub>2</sub> · B <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	220	3 9	0. 7 7	0. 6 1	
9	硝酸処理	TiO <sub>2</sub> • P <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	210	3 8	0. 7 4	0. 5 8	
10	硫酸分二 原料 (硫酸如理)	TiO2	190	4 7	0. 7 2	0. 5 9	
比較1	処理無し	TiO <sub>2</sub>	1 3 0	8 6	0.87	0. 7 5	
比較2	一般触媒	TiO <sub>2</sub>	5 0	180	0. 9 0	0. 8 2	

【0050】「表1」に示すように、本発明による光触 媒は全てが50Å以下となり、量子サイズ効果が発現で きる一次粒子径となり、高性能な光触媒を有することを 確認した。

#### [0051]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の「請求項 1] によれば、 $TiO_2$  原料のチタニウムアルコキシドを加水分解して $TiO_2$  を生成するに際し、加水分解後に、酸処理又はアルカリ処理して $TiO_2$  前駆体を形成し、 $TiO_2$  を微粒子化するので、微粒子光触媒を製造することができる。

【0052】 [請求項2] の発明は、請求項1において、酸処理が硝酸処理又は塩酸処理であり、アルカリ処理がアンモニア水処理とすることにより、微粒子化した光触媒を製造することができる。

【0053】[請求項3]の発明は、請求項1において、チタニウムアルコキシドにSi, Al, Zr, P及びBの有機金属化合物の少なくとも一種を添加した複合酸化物とするので微粒子化した光触媒を製造することができる。

【0054】[請求項4]の発明は、気相中又は水溶液中の有害物質を請求項1乃至3の製造方法により得られた光触媒に接触させることにより、有害物質を分解処理することができる。

【0055】[請求項5] の発明によれば、ダイオキシン類、ポリハロゲン化ビフェニル類、ハロゲン化ベンゼン類、ハロゲン化フェノール類及びハロゲン化トルエン類から選ばれる少なくとも一種のハロゲン化芳香族化合物並びに高縮合度芳香族炭化水素、環境ホルモン等の有40 害物質を分解処理することができる。

【0056】[請求項6]の発明によれば、ポリ塩化ジベンゾーpーダイオキシン類(PCDDs)、ポリ塩化ジベンゾフラン類(PCDFs)、ポリ臭化ジベンゾーpーダイオキシン類(PBDDs)、ポリ臭化ジベンゾフラン類(PBDFs)、ポリ弗化ジベンゾーpーダイオキシン類(PFDDs)、ポリ沃素化ジベンゾーpーダイオキシン類(PIDDs)、ポリ沃素化ジベンブフラン類(PIDDs)、ポリ沃素化ジベンブフラン類(PIDDs)、ポリ沃素化ジベンブフラン類(PIDFs)等のダイオキシン類を分解処理することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】粉体光触媒試験装置の概略図である。

【図2】TiO2の粒子径と触媒活性との関係を示す図

11

である。

【符号の説明】

11 恒温水槽

12 反応容器

13 紫外線ランプ

13a 保護管

(7)

14 恒温水槽制御手段

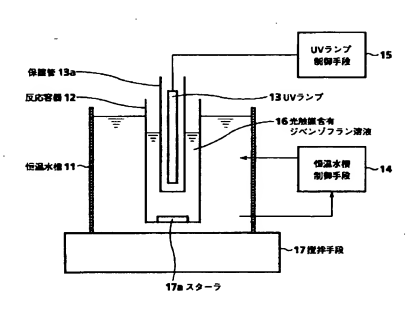
15 紫外線ランプ制御手段

16 ジベンソフラン水溶液

17a スターラ

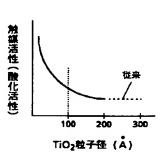
17 攪拌手段

【図1】



【図2】

12



### フロントページの続き

₹₹,

Fターム(参考) 4D037 AA13 AA15 AB14 BA18 BB02 BB06

4D048 AA06 AA11 AA17 AA30 AB03 BA03X BA04X BA06X BA07X BA08X BA41X BA44X BB01 BB03 CC38 CC39 CD03 EA01

4G069 AA02 AA08 BA04A BA04B
BA21C BA48A BB01C BB04A
BB08C BB12C BC16A BC16B
BC16C BC50A BC50B BC50C
BC51A BC51B BC51C BD01C
BD03A BD03B BD03C BD05A
BD05B BD05C BD06C BD07A
BD07B BD07C BD12C BE06C

CA19 DA05 EA01X EC11X EC12X EC13X EC14X FB08 FC02 FC03

CA02 CA05 CA08 CA11 CA15

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☑ BLACK BORDERS	•
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
SKEWED/SLANTED IMAGES	
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE	POOR QUALITY
OTHER:	

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.